PCT/US03/13627

ANSWER 8 OF 36 CAPLUS COPYRIGHT 2003 ACS L4 1994:534147 CAPLUS AN 121:134147 DN preparation of imidazo[1,5-a]pyrimidines and their use as fungicides ТT Irikura, Tsutomu; Suzue, Seigo; Murayama, Satoru; Kinoshita, Susumu ΤN Kyorin Seiyaku Kk, Japan PA Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 6 pp. so CODEN: JKXXAF DT Patent LΑ Japanese FAN.CNT 1 PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. DATE -----_____ 19940222 JP 1991-205621 19910723 JP 06049070 A2 PΤ PRAI JP 1991-205621 19910723 MARPAT 121:134147 os Imidazo[1,5-a]pyrimidines I [A = (un)substituted thienyl] and their salts, AB useful as fungicides, are prepd. by treatment of (thenoylaminomethyl) pyrimidines II (A = same as above) with condensation agents. Refluxing 1.3 g II (A = 2-thienyl) with POC13 for 3 h gave 0.56 g $I^{-}(A = 2-thienyl)$, which inhibited Candida albicans 3147 at MIC 3.13 .mu.g/mL. MIC values against Microporus canis, Aspergillus fumigatus, and Tricophyton mentagrophytes are also disclosed. 103053-68-5P 103053-71-0P 103053-72-1P IT 103053-73-2P 103053-74-3P

RL: RCT (Reactant); SPN (Synthetic preparation); PREP (Preparation); RACT (Reactant or reagent)

(prepn. and intramol. cyclocondensation of)

103053-68-5 CAPLUS RN

2-Thiophenecarboxamide, N-[(1,4-dihydro-6-hydroxy-4-oxo-2-CN pyrimidinyl)methyl]- (9CI) (CA INDEX NAME)

HO NH
$$CH_2-NH-C$$
 S

103053-71-0 CAPLUS RN

3-Thiophenecarboxamide, N-[(1,4-dihydro-6-hydroxy-4-oxo-2-CN pyrimidinyl)methyl]- (9CI) (CA INDEX NAME)

HO NH
$$CH_2-NH-C$$
 S

RN 103053-72-1 CAPLUS

2-Thiophenecarboxamide, 5-bromo-N-[(1,4-dihydro-6-hydroxy-4-oxo-2-CN

PCT/US03/13627

pyrimidinyl)methyl]- (9CI) (CA INDEX NAME)

RN 103053-73-2 CAPLUS

CN 2-Thiophenecarboxamide, 5-chloro-N-[(1,4-dihydro-6-hydroxy-4-oxo-2-pyrimidinyl)methyl]- (9CI) (CA INDEX NAME)

HO N
$$CH_2-NH-C$$
 S $C1$

RN 103053-74-3 CAPLUS

CN 2-Thiophenecarboxamide, N-[(1,4-dihydro-6-hydroxy-4-oxo-2-pyrimidinyl)methyl]-5-methyl- (9CI) (CA INDEX NAME)

HO NH
$$CH_2-NH-C$$
 S Me

BEST AVAILABLE COPY

ರವೊಂದರನ್ನು ಪ್ರದೇಶಕ ಪ್ರತಿನಿಧಿಸಿಗಳು ಎರಡುವುದ ನಿರ್ವಹಿಸ

WEST

Generate Collection

Print

Search Results - Record(s) 1 through 1 of 1 returned.

1. Document ID: JP 06049070 A

L2: Entry 1 of 1

File: JPAB

Feb 22, 1994

PUB-NO: JP406049070A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 06049070 A

TITLE: IMIDAZO(1,5-A)PYRIMIDINE DERIVATIVE

PUBN-DATE: February 22, 1994

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

IRIKURA, TSUTOMU SUZUE, SEIGO

MURAYAMA, SATORU KINOSHITA, SUSUMU

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

KYORIN PHARMACEUT CO LTD

APPL-NO: JP03205621

APPL-DATE: July 23, 1991

US-CL-CURRENT: 544/281

INT-CL (IPC): C07D 487/04; A61K 31/505

ABSTRACT:

PURPOSE: To obtain a neus imidazo[1,5-a]pyrimidine derivative useful as an antimycotic for animals and fishes and a food preservative.

CONSTITUTION: The compound of formula I [A is (substituted) thienyl], for example, 2,4-dichloro-6-(2-theinyl)imidazo[1,5-a]pyrimidine. The compound of formula I is obtained by treating a thienoylaminomethylpyrimidine derivative of formula II with a condensing agent. The starting substance of formula II is new and obtained by starting the operations with the reaction between A- COCl and NH2CH2COOR4.HCl.

COPYRIGHT: (C) 1994, JPO&Japio

Full Title Citation Front Review Classification Date Reference Sequences Attachments

HOWIC "

Draw Desc Clip Img Image

Generate Collection

Print

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-49070

(43)公開日 平成6年(1994)2月22日

(51)Int.Cl.⁵

識別配号

FI

技術表示箇所

C 0 7 D 487/04

144

庁内整理番号 7019-4C

A 6 1 K 31/505

ADZ

9360-4C

審査請求 有 発明の数3(全 6 頁)

(21)出願番号

特願平3-205621

(62)分割の表示

特願昭59-165468の分割

(22)出願日

昭和59年(1984)8月7日

(71)出願人 000001395

杏林製薬株式会社

東京都千代田区神田駿河台2丁目5番地

(72)発明者 入倉 勉

東京都練馬区大泉学園町7丁目10番28号

(72)発明者 鈴江 清吾

埼玉県久存市青葉 4丁目13番地の 4

(72)発明者 村山 哲

栃木県下都賀郡野木町大字友招6095番地

(72)発明者 木下 進

栃木県下都賀郡野木町大字友沼卯ノ木5932

番地

(74)代理人 弁理士 箕浦 潸

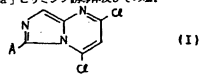
(54)【発明の名称】 イミダゾ[1,5-a]ピリミジン誘導体

(57)【要約】

【目的】 より有用性の高い抗真菌剤の開発。

【構成】 次の一般式(1)で示されるイミダゾ[1,

5-a] ピリミジン誘導体及びその塩。



[式中Aは置換されていてもよいチエニル基を表わす]

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(1)で示されるイミダゾ[1. 5-a] ピリミジン誘導体およびその塩。

[式中、Aは置換されていてもよいチエニル基を表わ す。]

【請求項2】 一般式(11)で示されている化合物を縮合剤で処理することを特徴とする一般式(1)で示されるイミダゾ[1,5-a]ピリミジン誘導体の製造方法。

$$\bigwedge_{N} \bigvee_{\alpha} \alpha \qquad (1)$$

[式中、Aは置換されていてもよいチエニル基を表わ す。]

【請求項3】 一般式(1)で示されるイミダゾ[1,5-a] ピリミジン誘導体又はその塩を有効成分として含有することを特徴とする抗真菌剤。

[式中、Aは置換されていてもよいチエニル基を表わ す。]

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、一般式 (1)で示され 40 るイミダゾ [1,5-a] ピリミジン誘導体およびその塩に関する。さらに詳しくは抗真菌活性を有するイミダゾ [1,5-a] ピリミジン誘導体およびその塩、それらの製造方法ならびにそれを有効成分として含有する抗真菌剤に関する。

$$A = \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ 2 \end{pmatrix}$$

2

[式中、Aは置換されていてもよいチエニル基を表わす。]

[0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】近年、 広域抗生物質、ステロイドホルモン剤、制癌剤、免疫抑 制剤等の汎用により世界的に真菌症が増加しているが、 これに有効な薬剤は少ない。現在治療に使用されている 薬物は、ポリエンマクロライド系およびイミダゾール系 化合物程度であって、さらに有用性の高い抗真菌剤の開 10 発が望まれている。

[0003]

【課題を解決するための手段】そこで、本発明者らはより有用性の高い抗真菌剤を開発すべく鋭意研究を重ねた結果、これまでに知られている抗真菌剤とは基本構造を全く異にした新規なイミダゾ[1,5-a] ピリミジン誘導体が広範囲な真菌に対し既存品よりも強力な活性を有することを見出した。

【0004】本発明の一般式(I)で示される化合物およびその塩は文献記載の新規化合物であって、抗菌作用 20 特に真菌類に対する抗菌活性が強く、医薬のみならず動物用薬、魚介用薬、食品防腐剤として種々の形態で使用することができる。

【0005】一般式(1)で示される化合物の塩としては、例えば塩酸、硫酸、酢酸、酒石酸、メタンスルホン酸の如き無機もしくは有機酸との塩があげられる。

【0006】本発明の一般式(1)で示される化合物は例えば以下に述べる方法により製造することができる。

[式中、Aは前記に同じ。] 邸ち一般式(II)で示されるテノイルアミノメチルビリミジン誘導体と縮合剤例えば塩化リン、オキシ塩化リン、塩化チオニル等で処理することにより一般式(I)で示されるイミダゾ[1,5-a] ピリミジン誘導体を得ることができる。

【0007】これらの反応の出発物質であるテノイルアミノメチルビリミジン誘導体(II)も新規物質であって下記の経路により製造される。

30

A-COC1+NH, CH, COOR · HC1

A-CONHCH, COOR4 -(II)NAOC2B5 (111)

[式中、R¹ は低級アルキル基を表わす。] すなわちグ リシンエステル塩酸塩と種々の塩化テノイル誘導体を反 応させて得たN-アシル誘導体 (III)をエタノール中で 塩基の存在下に、マロンアミドと縮合させることにより 前記の誘導体(11)を得ることができる。

*示す。抗真菌試験は倍数希釈による寒天平板法により各 化合物の最小発育阻止濃度を測定することによって調べ た。表1からも明らかな如く、本発明化合物は真菌に対 し、強力な抗菌活性を有する。

4

[0009]

[0008]

10 【表1】

【発明の効果】次に本発明化合物の抗真菌活性を表 1 に * 抗真菌活性

	最小発育阻止論度(MIC. µg/ml)				
就 類 歯 神 	実施例1	実施例2	実施例3	実施例 4	実施例5
キャンディダ アルビカンス {Casdida albican 3141)	3. 13	3. 13	0. 78	0. 20	1. 56
キャンディダ アルビカンス (Casdida albicase 1 FO-1388)	1. 56	6. 25	0. 78	0.78	6. 25
キャンディダ アルピカンス (Casdida albicass I PO-1594)	1. 56	3. 13	3. 13	0. 20	6. 25
キャンディダ アルビカンス (Casdids albicass MTU- 12124)	6. 25	6. 25	0. 78	1. 56	3. 13
キャンディダ アルビカンス (Cardid: albican KYF- 182)	6. 25	12. 5	3. 13	0. 39	6. 25
キャンディダ ステラテデア (Cardida stellatidos 1 FO-1398)	1. 56	6. 25	0. 78	0. 78	1. 56
ミクロスポルム カニス (Microsporma casis 208(86)	1. 56	1. 56	0. 78		
アスペルギルス フミガータス (Asyczyilles festpates MTU- (6112)	6, 25	3. 13	3. 13		
トリコフィトン メンタグロフィーテス (Trichophytos Bratagrophytos MTR- 19003	1. 56	1. 56	1. 56	0. 78	1. 56
トリコフィトン メンタグロフィーテス (Trickophyton mentagrophytes MTR- 19005	1. 56	0. 78	0. 78	0. 78	1. 56

【0010】次にマウス (ICR) 全身感染症に対する 40%明する. 効果を示す。1群5匹のマウスを用い、カンジダ・アル ビカンス (C. albicans KYF-1385,接種菌量. 2.6-7.2 ×10⁶ 個/マウス)を腹腔内に感染させた。感染 後、本発明化合物を 100mg/kg/day として4日間、1日 2回、経口で投与した。

【0011】本発明化合物の有効性は無処置のコントロ ールと共に図1及び図2に示した。これらより明らかな ように本発明化合物はコントロールに比べ有効である。

[0012]

【実施例】以下実施例をあげて本発明をさらに詳細に説※50 し、残渣をアルミナカラムクロマトグラフィー(ベンゼ

【0013】(実施例1)

2, 4-ジクロロー6ー(2ーチエニル)イミダゾ

[1,5-a] ピリミジン

2-(2-テノイルアミノメチル)-4,6-ジヒドロ キシピリミジン 1.3gにオキシ塩化リン10回を加え、油 浴上で3時間加熱還流する。余剰のオキシ塩化リンを減 圧下留去した後、残渣に炭酸ナトリウム水溶液を加えク ロロホルムで抽出する。クロロホルム層を水洗し、無水 硫酸ナトリウムで乾燥する。 クロロホルムを減圧留去

5

ン溶出)により精製し、さらにエタノールより再結晶す *融 点 152~153℃ ると黄色板状晶として目的物を0.56g得る。 * 【0014】

元素分析値 (C10H5 N3 SC12)

 C
 H
 N

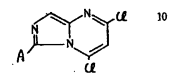
 計算値(%)
 44.46
 1.87
 15.56

 実現値(%)
 44.32
 1.67
 15.56

【0015】実施例1と同様な方法で以下と化合物を得 ※【0017】

た.

[0016]



*

実施例	A	分子式	点 庫 (37)	元素分析植 (%)		計算値 実測値
				С	H	N
2	S	C ₁₀ H ₅ N ₃ C £ ₂ S	146 ~ 147	1L 46 1L 25	1. 87 1. 68	15. 56 15. 68
3	[S]Br	C ₁₀ H ₄ N ₃ C £ ₂ SBr	184 ~ 165	34. 41 34. 67	1, 16 1, 03	12 04 12 09
4	\[\s\]_cl	C ₁₀ H ₄ N ₃ C P ₃ S	166 ———————————————————————————————————	39. 43 19. 29	1, 32. 1, 16	12.80 12.99
5	SCH3	C ₁₁ H ₁ , N ₃ C £ ₂ S	117	1E 39	2. 48 2. 36	14 79 15 00

【0018】次に中間体であるアシルアミノアルキルビリミジン誘導体(II)の製造法について以下の参考例で説明する。

【0019】(参考例1)

2-(2-テノイルアミノメチル)-4,6-ジヒドロ キシヒリミジン

(i) N-(2-テノイル) グリシンエチルエステルグリシンエチルエステル塩酸塩22gおよび無水炭酸カリウム86gを水 600mlに溶解し、ベンゼン 600mlおよびエーテル 400mlを加え室温で撹拌する。2-テノイルクロライド25gをベンゼン 100mlに溶解した溶液を約30分間で滴下し、その後2時間室温で撹拌する。有機層を分液し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧下留去すると無色結晶を得る。これをエタノールより再結晶し無色プリズ★

★ム晶として目的物を23g得る。

融点 82~83℃

【0020】(ii) 2-(2-テノイルアミノメチル) -4,6-ジヒドロキシピリミジン

ナトリウム 1.4gをエタノール 120ml に溶解し、これにマロンアミド 3.8gを加え油浴上60°Cで1時間攪拌する。N-(2-テノイル)グリシンエチルエステル8g をこれに加え6時間加熱湿流する。エタノールを留去し残渣に水を加え酢酸で中和する。析出する結晶を沪取し、ジメチルホルムアミド(DMF)より再結晶して無色結晶として目的物を 2.8g得る。

融点 270~275℃(分解) 【0021】

元素分析值 (C10H9 N3 O3 S)

 C
 H
 N

 計算値(%)
 47.80
 3.61
 16.72

 実測値(%)
 47.83
 3.67
 16.90

8

【0022】参考例1と同様の方法で以下の化合物を得 *【0024】

た. 【0023】

*						
参考例	A	分子式	(37) 点 劇			
2	T _S	с ₁₀ н, и ₃ о ₃ s	> 300			
3	I _S B _r	C ₁₈ H ₈ N ₃ O ₃ B _r S	250 ~ 255 (分 解)			
4	[S] _{CI}	C ₁₀ H ₄ N ₃ O ₃ CIS	> 300			
5	S CH ₃	$c_{ii}H_{ii}N_3$ o_3 s	269 ~ 276			

【図面の簡単な説明】

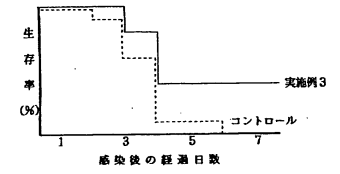
【図1】実施例3の化合物の経口投与によるマウス・カ

ンジダ感染症における効果を示す図表である。

※【図2】実施例4の化合物の経口投与によるマウス・カンジダ感染症における効果を示す図表である。

【図1】

カンジダ・アルビカンス KYF-1385 2.6×10⁶ 個/マウス



【図2】 カンジダ・アルピカンス KYF-1385 1.2×10⁶ 個/マウス

